

EP 0 751 162 A1

(12)

# DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 02.01,1997 Builetin 1997/01 (51) Int Cl.<sup>6</sup>: **C08G 18/61**, A61K 7/48, A61K 7/06

(11)

(21) Numéro de dépôt: 96401141.5

(22) Date de dépôt: 28.05,1996

(84) Etats contractants désignés: AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL PT Mondet, Jean
 93600 Auinay-sous-Bois (FR)

(30) Priorité: 27.06,1995 FR 9507731

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

(74) Mandataire: Miszputen, Laurent L'OREAL Département Propriété Industrielle Centre Charles Zvlak 90, rue du Général Roguet 92583 Clichv Cédev (FR)

(72) Inventeurs:
• Mougin, Nathalie
75011 Paris (FR)

(54) Utilisation dans et pour la fabrication de compositions cosmétiques ou dermatologiques de polycondensats séquences polyuréthanes et/ou polyurées à greffons siliconés

(57) La présente invention concerne l'utilisation dans et pour la fabrication de compositions cosmétiques ou dermatològiques, notamment dans le domaine capit-laire, du maquillage et des produits de soin ou d'hygiène de polycondensats séquencés polyvréthanes el/ou polyurées comportant une chaîne constituée par la répétition d'au moins une séquence polyuréthane el/ou polyurée -[M-]- comportant un grefon polysioxens.

Ils sont de préférence multiséquencés et comportent une chaîne constituée applement per la répétition d'une séquence polyuréthane eVou polyurée -{-Ncomportant des groupes non-ioniques éVou des groupes ioniques eVou d'une séquence polyuréthane eVou polyurée -{-G-} comportant des oligomères de polyméres organiques eVou d'une séquence -{-L-} polysiloxa-

#### Description

5

20

50

La présente invention conceme l'utilisation dans et pour la fabrication de compositions cosmétiques ou dermatologiques, notamment dans le domaine capillaire, du maquillage et des produits de soin ou d'hygiène de polycondensats sèquencés polyuréthanes et/ou polyurées comportant une chaine constituée par la répétition d'au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée -1-M-1- comportant un greflon polyeixioxane.

Il est d'usage courant de mettre en œuvre dans des formulations cosmétiques des polymères organiques filmogènes pour apporter des propriétés de maintien et de fixation des cheveux dans les produits de ceillage rincés et non rincés, des propriétés de gainage des cits dans les mascaras, des propriétés de revêtement protecteur dans les vernis à ongles ou les produits de soin de la peau ainsi que des propriétés d'adhésion dans les produits de maquillage tels que les poudres compactées, les fonds de teint, les evel·liens ou les produits és soin de la pace.

Ces différentes propriétés sont généralement liées aux caractéristiques filmogènes du polymère organique en particulier les propriétés mécaniques et l'énergie de surface (adhésion).

Il est également d'usage courant d'utiliser des silicones sous forme d'huiles, de gommes ou de cires pour apporter en plus, aux matières kératiniques traitées, des propriétés de surface telles que la brillance dans le domaine des produits capillaire, des mascaras ou des vernis à ongles, la lubrification, la rémanence vis à vis de l'eau, la douceur au toucher sans aspect gras. L'utilisation de silicones plus ou moins fluides permet d'obtentr ces propriétés mais leur dépôt sur les chevœux, les ongles, les cils ou la peau n'est pas durable du fait qu'ils présentent des propriétés mécaniques insuffisantes.

Ces dernières années, un intérêt tout particulier s'est manifesté pour la réalisation de compositions cosmétiques filmogènes contenant l'association d'un ou plusieurs polymères organiques lifmogènes avec une ou plusieurs siticones. Cependant, ces associations n'apportent pas l'additivité des propriétés spécifiques à chaque constituant de ces associations.

En effet, les sificones les plus performantes à savoir les polydiméthylsioxanes et les polyméthylphénylsioxanes sont incompatibles avec la plupart des polymères organiques dans la formulation. D'autre part, pour que ces associations puissent apporter les propriétés attendues, il faut que les mélanges de ces constituents conduisent à une stratification après application et séchage, Le polymère filmogène doit aller au contact direct avec le chevau, le cil, l'ongle ou la peaie it apporter une bonne adhésion tantes que la siticone doit, de préférence, alleir on suricée pour y apporter ses caractéristiques de brillance, de lubrification, de toucher doux et de rémanence vis-à-vis de feau. Il est donc difficile, par simple mélange des polymères filmogènes et des silicones dans une formulation, d'obtenir à la fois une bonne compatibilité des constituents et l'additivité de leurs propriétés.

Pour surmonter ces inconvénients, on conneît des polycondensats multiséquencés dont la chaîne est constituée d'au moins une séquence polyuréhane et/ou polyuré et comportant des groupements anioniques ou cationiques et d'au moins une séquence polyeiloxane. Ils sont décrits dans la demande de brevet EP-A-0 585 581. Pour obtenir de bonnes propriétés de surface spécifiques aux silicones, ces copolymères multiséquencés doivent comporter une quantité importante de séquences poysitioxanes dans la chaîne qui a pour inconvénient de diminuer les propriétés filmogènes et notamment mécaniques recherchées pour les diverses applications cosmétiques (films trop mous ou élas-tomères). D'autre part, ce type de copolymère n'est utilisé qu'en dispersion aqueus es ous forme de pseudo-tatex, ce qui limite considérablement les possibilités de les utiliser dans d'autres formes de formulations telles que des solutions organiques ou hydroorganiques et notamment de préparer des formulations anhydres comme des rouges à lèvres, des mascrass vater-prod, des poudres de maquillage.

La demanderesse a découvert de manière surprenante une nouvelle famille de polycondensats séquencés dont la chaine est constituée par la répétition d'au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée comportant un greffon polysiloxane.

Les polymères selon la présente invention, apportent de bonnes caractéristiques d'adhésion sur les cheveux, les cils, les orgies et la peau. Ils permettent d'obtenir des dépôts ou revêtements très rémanents à l'action de l'eau ou de l'eau en présence de tensio-actis. Ces dépôts présentent en outre en surface les caractéristiques des silicones à savoir la brillance, la lubrification, la rémanence, la douceur au toucher. Ces dépôts peuvent conserver des propriétés mécaniques interessantes lorsque les polymères de l'invention sont utilisés seuls ou en association avec d'autres polymères organiques.

Les polycondensats polyuréthanes et/ou polyurées à greffons siliconés de l'invention permettent d'obtenir une bonne additivité des propriétés filmogènes des polyuréthanes et/ou polyurées et des caractéristiques de surface des silicones.

Ils présentent également par rapport aux polycondensats polyvréthane et/ou polyurées à séquences siliconées de l'art artièreur, deparopriétés de surface conférées par les silicones sensiblement améliorées telles que la brillance, la lubrification, le toucher doux, la rémanence vis-à-vis de l'eau sans affecter les propriétés filmocènes du polymère.

Les polycondensats séquencés selon l'invention présentent l'avantage d'être compatibles avec des silicones traditionnelles et/ou d'autres polymères organiques additionnels présents également dans une même formulation. Ils permettent par leur chaîne greffée par des sificones de rendre compatibles ces silicones classiques en association avec ces polymères organiques additionnels.

Ils peuvent être de nature anionique, cationique, amphotère ou non-ionique et sont insolubles dans l'eau. Leur structure permet non seulement leur utilisation dans des dispersions aqueuses sous forme de pseudo-latex dont la définition sera donnée plus loin mais permet également leur utilisation en solution dans un solvant organique; ce qui donne lieu à de plus grandes possibilités de formulations cosmétiques.

Les polycondensats séquencés polyuréthanes et/ou polyurées selon l'invention sont caractérisées par le fait que leur chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence -[-M-]- polyuréthane et/ou polyurée comportant un gretton polysitoxane.

Les poids moléculaires moyens en nombre des polycondensats polyuráthanes et/ou polyuráes greffés siliconés peuvent varier dans de larges limites, de préférence entre 2.000 et 500.000 mais plus préférentiellement entre 3.000 et 250.000.

Les polycondensats selon l'invention sont préférentiellement multiséquencés et leur chaîne est constitué également par la répétition d'une séquence -{-N-} de polyuréthane et/ou polyurée comportant des groupes non-ioniques et/ou des groupes anioniques, cationiques ou amphotères et/ou par la répétition d'une séquence -{-G-} de polyuréthane et/ou de polyurée comportant des oligomères de polymères organiques.

Les polycondensats selon l'invention peuvent également comporter dans leur chaîne la répétition d'une séquence polysiloxane-{-L-}-.

Les différentes séquences -[-M-]-, -[-N-]-, -[-G-]- et -[-L-]- constituant la chaîne des polycondensats multiséquencés de l'invention sont réparties, de préférence, de facon aléatoire.

Pour une bonne compréhension de l'exposé qui va suivre, et en particulier de la définition des formules données, on commencer par expliquer, mais seulement dans ses grandes lignes directrices, le procédé général de synthèse des polycondensats séquencés de l'invention. Les détails du procédé seront données plus bin. De même, seront précisés ultérieurement les significations et valeurs de certains radicaux et autres paramètres, qui n'apparaîtront donc dans la partie introductric do donnée maintenant qu'ût tire symbolque et par commodité.

Les polycondensats conformes à l'invention peuvent être préparés selon un procédé comportant au moins une étape de réaction classique de polycondensation entre (i) un oligomère polysitoxane présentant une fonction dici ou damine sur une seule extrémité et de formule ;

et (ii) un diisocyanate de formule :

25

30

35

45

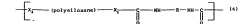
50

On obtient un polycondensat constitué par la répétition d'une séquence polyuréthane et/ou polyurée greffée par un polysiloxane répondant à la formule :

Dans les formules (1), (2) et (3), X<sub>1</sub> représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH- et Z un radical trivalent hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'oxygène, le souffre, l'azote.

Si î'on souhaite obtenir des polycondensats multiséquencés dont la chaîne comporte également la répétition d'une séquence polysiloxane, on lair réagir dans cette même étape un polymère polysiloxane présentant une tonction hydroxy ou amine aux extrémités de sa chaîne (f.e.; un q.o-dihydroxypolysiloxane, un q.o-diaminopolysiloxane ou un atcolaminepolysiloxane) avec le diisocyanate en quantité suffisante pour réagir avec les deux types d'oligomères polysiloxanes réactité.

On obtient ainsi un polycondensat multiséquencé comportant en plus dans la chaîne la répétition d'une séquence polysiloxane de tormule :



5

30

35

50

55

Si fon souhaile obtenir des polycondensats multiséquencés dont la chaîne est étendue par la répétition d'une séquence -(1-N) - polyuréthane et/ou polyurée comportant des groupes non-ioniques et/ou des groupes ioniques et/ou d'une séquence -(3-9) - de polyuréthane et/ou polyurée comportant des oligemères de polymère organique, on couple les chaînes du polycondensat obtenu précédemment au moyen d'un agent coupleur (en quantité variable choisie en fonction de la longueur de la châne finale désirée) choisi parmi les dios étou les diamines et/ou les alcanolamines, de manière à obtenir finalement un nouveau polycondensat de plus longue chaîne comportant des groupes ioniques et/ou des groupes non-ioniques et/ou des oligonéries de polymère organique.

Dans la deuxième étape, les tonctions alcools et/ou amines de l'agent coupleur (agent coupleur que fon peut loi symboliser de manière commode par OH-B-OH, NH<sub>2</sub>-B-NH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>-B-OH, OH-E-OH, NH<sub>2</sub>-E-NH<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>-E-OH) viennent alors réagir, et ceci selon les mêmes mécanismes que ceux exposés pour la première étape, soit avec les fonctions locyanates portées en bout de chaîne par le polycondensat grefié siliconé obtenu ci-dessus, soit avec des fonctions socyanates portées par du diiscoyanate libre, brsque ce dernier a été introduit en excès stoechiométrique lors de la première étape, donnant ainsi naissance dans la chaîne (plus longue) du nouveau polycondensat obtenu à une succession de motifs uréfinane et/ou urée, c'est-à-dire à des séquences de type polyuréthane et/ou polyurée symbolisables par les formules:



dans lesquelles X<sub>3</sub> et X<sub>4</sub> représentent -O- ou -NH-, et x est une valeur correspondant substantiellement au nombre de moles d'agent coupleur mis en oeuvre dans la réaction.

Comme incliqué précédemment, on obtient donc ainsi finalement un polycondensat multiséquencé constitué par la répétition de séquences greffées siliconées de formule (3), éventuellement de séquences polysibxane (4) et/ou de séquences polyuréthane et/ou polyurées de formule (5) et/ou de formule (6).

Les agents coupleurs correspondant à la formule (5) (c'est-à-dire des groupements chiniquement anónisables ou cationisables, c'est-à-dire des groupements qui, et respectivement, lor-qu'ils sont soumis à l'action d'une base, donnent des groupements anioniques (c'est le cas par exemple des groupements carboxyliques) et l'orsqu'ils sont soumis à l'action d'un acide, donnent des groupements carboxyliques) et l'orsqu'ils sont soumis à l'action d'un acide, donnent des groupements cationiques (cas par exemple d'une amine tertailer). La neutralisation des groupements anonisables (respectivement cationisables) par la base (respectivement par l'acide) peut alors être, au choix, soit partielle soit totale, selon les quantités d'agents neutralisant mis en œuvre.

Le caractère ionisable (et ionisé après neutralisation) du polycondensat permet ainsi de catifanchir de l'emploi d'agents tensio-actifs fors de la préparation des pseudo-latex correspondants (autodispersibilité). Ces pseudo-latex sont toblenus selon les métrodes classiques et connues de préparation des pseudo-latex, sous réserve toutelois de cétaines particularités qui seront mentionnées plus en détails par la suite. En particulier, on pout souligner à nouveau que les pseudo-latex continnes à l'invention présentent un caractère ionisue plus ou moins marqué.

Les autres agents coupleurs correspondant à la tomule (6) (c'est à dire en fait le radical E) sont des oligomères d'un polymère organique comportant une tonction diol, diamine ou alcoolamine en extrémité de chaîne.

De prélérence, la séquence polyuréthane et/ou polyurée -[-M-]- comportant un greffon polysitoxane répond à la formule générale (I) suivante :

dans laquelle :

5

10

15

20

25

30

40

55

X<sub>1</sub> représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH- : D est un segment de formule ;



Z est un radical trivalent hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'oxygène, le souffre. l'azote :

Q est un segment polysiloxane;

R (qui n'est autre que le motif du disocyanate tel que mentionné ci-avant) est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkviènes de type aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique.

De préférence, le segment polysiloxane Q répond à la formule générale (l') suivante :



où  $\mathrm{R}^1$ , identiques ou différents sont choisis parmi les radicaux hydrocarbonés, hydrohalogénocarbonés ou perhalogénés monovalents en  $\mathrm{C}_1\mathrm{C}_{20}$  exempts ou substantiellement exempts d'insaturations éthyléniques, et d'autre part les radicaux aromatiques, et me stu nombre entier tel que le poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic  $\mathrm{G.P.}$  C du segment polysitoxane soit compris entre 300 et 50,000, de préférence entre 500 et 20,000.

De préférence, Z est un radical trivalent choisis parmi les radicaux alkyle ou alcoxy du type:

où a représente un nombre entier allant de 1 à 10.

A litre de radicaux R¹ convenant dans le cadre de l'invention, on peut plus particulièrement citer les radicaux arilyte, et notamment les radicaux méthyle, éthyle, propyle, icopropyle, buyle, penyle, hexyle, octyle, décyle, dócyle, dócyle, dócyle, et octadecyle, les radicaux cyclailyle, en particulier le radical cyclohexyle, les radicaux ayole, notamment phényle et naphyle, les radicaux ayole, notamment phényle et naphyle, les radicaux ayole, notamment phényle et que les radicaux olyle et sylyle. On notera que, selon l'invention, il est important que le segment polysisioans eot exempt, ou substantiellement exempt, de notitie du type Si-H ou Si-H² dans lequel R¹ représentent un radical présentent des insaturations éthyléniques, et ceci de manière à éviter toute réticulation intermestive du ophocondensat sur lui-même.

Concernant maintenant les séquences polysiloxanes {-L-}- rentrant dans la constitution des polycondensats qui sont utilisés dans le cadre de l'invention, celles-ci répondent, de préférence à la formule générale (II) suivante : "

$$--- (-- x_2 - p - x_2 - c - nH - R - nH - c - ) - (11)$$

5

#### dans laquelle :

10

15

- · P est un segment polysiloxane ;
- X2 représente, séparement ou conjointement, -O- ou -NH- ;
- el R (qui n'est autre que le motif du diisocyanate tel que mentionné ci-avant) est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aromatique, aliphatique ou cycloaliphatique.

De préférence, le segment polysitoxane P répond à la formule générale (III) suivante :

dans laquelle les radicaux R<sup>2</sup>, qui peuvent être identiques ou différents, ont la même signification que celle de R<sup>1</sup> définie ci-dessus, Y représente un radical hydrocarboné divalent pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'oxygène, le soutifre ou l'azote et z un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C. du segment polysiloxane soit compris entre 300 et 50.000, de préférence entre 500 et 20.000.

De préférence, Y est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de formule -{CH<sub>2</sub>}<sub>b</sub>-, dans laquelle b représente un nombre entier pouvant être compris entre 1 et 10.

Selon un mode particulièrement prétéré de l'invention le segment polysiloxane P présent dans les polycondensats répond à la formule (II') suivante :

$$- (-CH_2 -) \begin{bmatrix} -CH_3 & -CH_3$$

dans laquelle b et z sont des valeurs telles que définies ci-avant,

Concernant les séquence polyuréthanes et/ou polymères (-N-)- pouvant rentrer dans la constitution des polycondensats de l'invention, celles-cl répondent de préférence à la formule générale (III) suivante:

$$-(-x_5-B-x_5-c-NH-R-NH-c-x_5) - (III)$$

#### dans laquelle :

40

- X3 représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH- ;
- R (qui, comme ci-avant pour la formule (1), n'est autre que le motif du disocyanate utilisé pour conduire la réaction de condensation) est tel que défini ci-dessus pour les séquences de formule (I);
- x (qui, comme indiqué précédemment dans la description correspond substantiellement au nombre de moles d'agents coupleurs utilisées dans le procédé de synthèse du polycondensat) est un nombre entier pouvant varier de 1 à 10, et de préférence de 1 à 4,
- et B (qui n'est autre que le moit apporté par l'agent coupleur tel que mentionné ci-avant) est un radical hydrocarboné divalent porteur d'une charge ionique, positive ou négative, ou bien un radical hydrocarboné divalent nonionique.

A titre de radicaux B porteurs de groupements anioniques (i.e de charges négatives), on peut plus particulièrement citer ceux qui sont porteurs de groupement présentant une ou des fonction(s) carboxylique(s) eVou une ou des fonction (s) sulfonique(s), lesdites lonctions carboxytiques et/ou sulfoniques étant neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique, comme cela sera expliqué plus en détails par la suite.

Ainsi, parmi les radicaux B divalents porteurs de fonctions carboxyliques ou sulfoniques convenant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention, on peut mentionner ceux de formule (IV):

$$--(-CH_{3}-)\frac{p}{p}$$
  $C - (-CH_{3}-)\frac{q}{q}$  (IV)

dans laquelle  $\mathbb{R}^3$  représente un radical alkyle, linéaire ou ramilié, en  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_3$ ,  $\mathbb{A}$  une fonction acide carboxylique (-COOH) ou acide sultonique (-SO<sub>2</sub>H) ou un sel desdites fonctions acides (fonctions carboxylate et sulfonate, respectivement), et p et  $\mathbb{Q}$ , qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et  $\mathbb{S}$ , et ceux de formule (IV):

dans laquelle A a la signification ci-dessus.

5

10

20

35

45

A titre de radicaux B porteurs de groupements cationiques (i.e de charges positives), on peut plus particulièrement ciler ceux qui sont porteurs de groupements de type amines tertiaires, lesdites amines tertiaires étant, pour partie ou totalement, soit neutralisées (présence de motifs -NH+-) soit quatemisées, soit bétainisées, comme cela sera expliqué plus en détails par la suite.

Ainsi, parmi les radicaux B divalents porteurs de fonctions amines tertiaires cationisables convenant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention, on peut mentionner ceux de formule :

dans laquelle R<sup>4</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C1-C4, et r et s deux nombres entiers, identiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10.

Sous lorme neutralisée , quaternisée ou bétaînisée, les radicaux B ci-dessus deviennent alors :

formule dans laquelle  $\mathbb{R}^4$  a la signification ci-dessus, et  $\mathbb{R}^5$  représente soit Phydrogène (neutralisation) soit un radical alkyle, linéatre ou ramifié, en  $\mathbb{C}_1 \cdot \mathbb{C}_{10}$  ou un cycle aromatique (quaternisation); soit un radical alkyle, linéatire ou ramifié, en  $\mathbb{C}_1 \cdot \mathbb{C}_{10}$  porteur d'un groupe carboxylate ou sulfonate (bétainisation).

A fitie de radicaux B non-ioniques, on peut citer les motifs apponés par les α, ω diols aliphatiques, cycloaliphatiques ou aromatiques tels que l'éthylèneglycol, le propylèneglycol, le 1,4-butanediol, le cyclohexanediméthanol; les α,ωdiamines aliphatiques, cycloaliphatiques ou aromatiques telles que le diaminopropane; les alcoolamines aliphatiques, cycloaliphatiques ou aromatiques telles que les alcanolamines (éthanolamine).

Dans les définitions ci-dessus de B, lorsque la séquence -{-N-}- de formule (III) est auto-répétitive (x supérieur à 1), plusieurs types de B différents peuvent être présents dans la structure linaile du polycondensat, avec en particulier une association entre des radicaux B non-toniques et d'autres radicaux B porteux de groupes anioniques ou cationi-

#### EP 0 751 162 A1

ques. Il est préférable d'éviter dans la même chaîne la coexistence de groupes B anioniques et de groupes B cationiques.

Les séquences -{-N-} présentes dans la structure de la chaîne des polycondensats multiséquencés de l'invention sont des séquences polyuréthanes et/ou polyurées apportant la rigidifé, la polarité et éventuellement le caractère polylétectrolyte pour la possibilité de mise en dispersion dans l'eau.

Concernant les séquences polyuréthanes el/ou polyurées comportant des oligomères de polymère organique -{
- Concernant les séquences dans la constitution des polyocondensats multiséquencés de l'invention, celles-ci répondent, de préférence, à la formule oénérale (VI) suivante :

#### 15 dans laquelle :

10

25

- X<sub>a</sub> représente, séparemment ou conjointement, -O- ou -NH-,
- R (qui, comme ci-avant pour la formule (I) n'est autre que le motif du diisocyanate utilisé pour conduire la réaction de condensation) est tel que défini précédemment,
  - et E (qui n'est autre que le motif apporté par l'agent coupleur oligomère tel que mentionné ci-dessus) est un oligomère d'un polyéther, d'un polyester allphatique et/ou cycloaliphatique et/ou aromatique obtenu par condensation d'un ou plusieurs diacides allphatiques, cycloaliphatiques et/ou aromatiques et d'un ou plusieurs diols allphatiques, cycloaliphatiques et/ou aromatiques; un polyesteramide ou un polyamide, de préférence hydrophile.

Parmi les polyéthers, on peut citer, par exemples, les polyoxyéthylènes, les polyoxypropylènes, les copolymères or d'éthylène/oxyde de propylène, les polyoxyfétraméthylène. Parmi les polyesters, on peut citer le poly c-caprolactame.

Les séquences -[-G-]- de formule (VI) étant répétitives, des valeurs différentes de E peuvent intervenir dans la structure du polymère final.

Les longueurs de chaîne de chaque oligomère E sont telles que leur poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C. soit compris de prélérence, varie de 300 à 70.000.

Les segments oligomères E peuvent contenir des greffons ionisables sur la chaîne ou des groupes ionisables dans la chaîne favorisant la mise en dispersion dans l'eau du polymère final.

Les séquences -[-G-]- présentes dans la structure de la chaîne des polycondensats multiséquencés de l'invention sont également des séquences polyuréthanes et/ou polyurées apportant la rigidité, la polarité et éventuellement le caractère polyélectrolyte pour la possibilité de mise en dispession dans l'eau.

Concernant enfin les radicaux R plus particulièrement préférés selon la présente invention et rentrant dans le cadre de la définition des séquences de formules (I) à (VI) données ci-avant, on peut mentionner ceux de formules :

55 OU

50

οu

5

10

15

20

30

dans lesquelles g est un nombre entier compris entre 0 et 3, et h un nombre entier compris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

Parmi les radicaux divalents R particulièrement prétérés entrant dans le cadre des formules ci-dessus, on peut citer les radicaux hexaméthylène, 4,4-biphénylèneméthane, 2,4-el/ou 2,6-tolylène, 1,5-naphtylène, p-phénylène, méthylène 4,4-biscyclohóxyle et la radical divalent dérivé de l'isophorone.

Les polycondensats séquencés selon l'invention préférentiels sont caractérisée par le fait que leur chaîne est constituée par la répétition d'au mois une séquence d'AH-) profitses d'un gerfion sitioné d'at l'au mois une séquence polyuréthane el/ou polyurée {-IN-}-et/ou d'une séquence polyuréthane et/ou polyurée -[-G-]- apportant les propriétés de riddité et ouvent permettre la mise en disension dans l'eau (resurd-salvan).

Parmi les polycondensats selon l'invention du type polyuréthane et/ou polyurée à greffons polysiloxanes tels que définis précéderment, un certain nombre sont nouveaux et constituent un objet de l'invention. Il s'agit des polycondensats polyuréthane et/ou polyurée à greffons polysiloxanes, caractérisés par le fait que la chalte est constituée par la répétition d'au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée -{-M-}- comportant un greffon polysiloxane et écalement:

(ii) par la répétition d'une séquence de polyuréthane et/ou polyurée -(-N-)-répondant à la formule ((ii) pénérale suivante :

dans laquelle :

X3 représente, séparément ou conjointement. -O- ou -NH-:

R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique; x est un nombre entier aliant de 1 à 10 :

les radicaux B, identiques ou différents, sont des radicaux divalents hydrocarbonés porteurs de groupes nonioniques choisis permi les motifs apportés par les a, œ-diols; les a, œ-diamines et les alcoolamines aliphatiques, cycloaliphatiques ou aromatiques; porteurs de groupes anioniques présentant une ou des tonction(s) carboxylique(s) el/ou une des fonctions sulfoniques, lesdites fonctions carboxyliques et/ou sulfoniques étant neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique ou bien porteurs de groupements amines tentiaires, lesdites amines territaires étant, partiellement ou totalement, soit neutralisées par une base minérale ou organique, soit quatermisées, soit bétainisées ; et/ou

- (ii) par la répétition d'une séquence de polyuréthane et/ou polyurée -[-G-]- comportant des oligomères de polymères organiques ; et/ou
- (iii) par la répétition d'une séquence polysitoxane -[-L-]-.

Un procédé de synthèse des polycondensats séquencés utilisés dans le cadre de l'invention va être maintenant développé plus en détail. Dans ces grandes lignes, ce procédé correspond à celui déjà indiqué en début de description.

On fait réagir dans un solvant organique, un oligomère polysiloxane ayant une fonction diol terminale et/ou un oligomère polysiloxane ayant une fonction diamine terminale de formule générale :

50

dans laquelle Q, Z et X<sub>1</sub> ont les significations définies ci-dessus, avec un disocyanate de formule :

#### O=C=N-R-N=C=O

dans laquelle R a la signification donnée ci-avant.

20

35

55

Dans le cas où l'on désire un polycondensat final comportant des séquences polysiloxanes (-t.-)-, on fait réagir simultanément avec le diisocyanate en quantité suffisante, un α, ω-dihydroxy et/ou diamino et/ou aminohydroxypolysitixane de formule :

dans laquelle X<sub>2</sub> et P ont les significations indiqués ci-dessus, sous agitation à une température allant de 40 à 100° C en présence éventuellement d'un catalyseur du type sel d'étain.

Pendant cette réaction, le diisocyanate peut être utilisé pur ou de prétérence en solution à 50 % dans le même solvant organique de synthèse.

Si le diiscoyanate est aromatique (très réactif), on n'utilise pas de catalyseur. Si celui-ci est aliphatique ou cycloaliphatique, on utilise de préférence comme catalyseur un sel d'étain tel que le dibutyl dilaurate d'étain ou l'éthyl-2-hexanote d'étain.

Dans le cas où l'on désire obtenir un polycondénsat final comportant des séquences polyuréthanes et/ou polyurées [-N-] et/ou [-G-], on couple dans une deuxième étape les chaînes du polycondensal obtenu précédemment par un dioi ét/ou une diamine ét/ou une alcoolemine ou des métanes de ces réactifs de formule.

dans lesquelles B, E, X3 et X4 ont les mêmes significations indiquées ci-dessus.

Les coupleurs sont introduits dans le milieu réactionnel en solution de préférence concentrée (de préférence supérieure ou égale à 50 % en poids) dans un solvant qui est soit identique à celui de la premère étape soit compatible avec la solution initiale. On laisse réagir à nouveau pendant au moins deux heures à une température de 40 à 100° C.

Lorsque la première étape est réalisée, on introduit la quantité requise de diisocyanate pour l'extension des chaînes ou bien cette quantité est déjà présente au départ.

Pour l'obtention de séquences :[-N-]-, on utilisera de préférence des coupleurs H-X<sub>3</sub>-B-X<sub>3</sub>-H sous forme de mélanges de coupleurs non-ioniques et de coupleurs ionisables.

SI l'on veut au final, un polymère anionique, on utilise avantageusement l'acide diméthylol-propionique comme coupleur anionisable de formule :

Si l'on veut au final, un polymère cationique, on utilise avantageusement la N-méthyldiéthanolamine de formule ;

Une fois le coupleur ou le mélange de coupleurs introduit, on laisse réagir environ une heure sous agitation et à une température de préférence égale au point d'ebullition du solvant utilisé.

On ajoute alors un catalyseur pour obtenir une réaction complète de couplage des chaînes. Ce catalyseur est de préférence un set d'étain tel que défini ci-dessus.

On laisse réagir à nouveau environ huit heures sous agitation à une température allant de 40 à 100° C.

5

25

Le solvant organique utilisé à ces étapes est de préférence choisi dans le groupe constitué par l'acétone, la méthyléthyletene, le tétrahydroturanne et le 1,2-dichloroéthane, ces solvants étant inertes vis-à-vis des groupes isocyanates.

Dans le cadre de la mise en oeuvre du procédé ci-dessus, les disocyanates particulièrement préferés sont choisis, seuls ou en métanges, parmi le diphényméthane 4 d'-disocyanate et le méthylène 4,4-bis-dicydohexyldisocyanate, et les agents coupleurs particulièrement préférés sont choisis, seuls ou en métanges, parmi l'acide diméthyloi propionique, la N-méthyldiéthanokamine, le 1,3-disminopropane et l'éthanokamine, étant bien entendu que la possibilité de métange coupleur acide/coupleur amine est déconseillée.

Pour que la réaction de la deuxième étape soit totale, on doit rester en milieu homogène. On peut dans cet objectif rajouter un autre solvant en complément pouvant être, par exemple le diméthyformamide ou la N-méthyfpyrrolidone no quantité suffisamment l'able pour homogénéiser le milieu réactionnel.

Lorsque le polymère final obtenu est utilisé sous forme de solution dans un solvant organique, on purifie ledit polymère formé par précipitation dans un non-solvant et séchage du précipité âinsi obtenu. Le polymère final purifié neut être ensuite dissous dans le ou les solvants choisis pour l'application cométique.

Lorsque le polycondensat final obtenu est utilisé sous forme d'une dispersion aqueuse (Pseudo-latex), il peut être purifié par exemple dans un solvant non-polaire tel que le cyclohexane puis préparé selon le procédé qui sera dévelooé ét-dessous.

On entend désigner selon l'invention, et ceci en conformité avec l'acception commune, par l'expression "pseudolatex" une suspension aqueuse stable constituée de lines particules, généralement sphériques, du polycondensat tel que ci-dessus défini, ces particules ayant été obtenues par mise en dispersion, dans une phase aqueuse appropriée, dudit polycondensat à l'état déjà synthéties.

L'expression "pseudo-latex" ne doit donc pas être contondue avec l'expression "latex" ou "latex synthétique" qui est certes également une suspension aqueuse constituée de particules d'un polymètre ou d'un polycondensat, mais dont lesdites particules ont été classiquement obtenues directement par polymérisation (respectivement par polycondensation) en émulsion d'un ou plusieurs monomères dans une phase aqueuse appropriée.

En particulier, la synthèse d'un "latex" nécessite obligatoirement l'emploi d'agents tensio-actifs, le squels se retrouvent alors toujours dans la suspension finale.

Les polycondensats de l'invention appropriés pour la mise en dispersion dans l'eau sont ceux dont la chaîne est constituée de séquences -{-N-}- et/ou -{-G-}- de polyuréthanes et/ou polyurées comportant suffisamment de groupes

Conformément à l'invention, ces polycondensats, éventuellement purifiés, peuvent être ensuite utilisés à la préparation d'un pseudo-alex stable qui sera constitut de paricules solides dutil polycondensat neutralisé à faide d'un agent neutralisant convenable qui peut être soit une base minéral ou organique lorsque le radical B (etvo la radical E) et que ci avant défini est ponteur de fonctions anionisables telles que par exemple des fonctions acides carboxylques etvos sultoniques, soit un acide minéral ou organique lorsque ledit radical B (etvo le radical E) est porteur de lonctions cationisables telles que par exemple des fonctions amines tertiaires, soit un halogémure d'altyle en vue de procéder spécifiquement à la quatemisation d'amines tertiaires. Seton l'invention, le taux de neutralisation peut aller da 10 % à 100 % de préférence de 20 à 100 %

A l'inverse d'un procéde conventionnel de préparation de pseudo-latex qui consiste à dissoudre un polymère insoluble dans l'eau, dans un solvant organique de pseudo-latex qui consiste à dissoudre un polymère insoluble dans l'eau, dans un solvant organique de pseudo-latex qui consiste à disperse cou l'experse de polymère ainsi obtenue un tension-actif, un métainge de tensioactif so un polymère colloide protecteur ou bien encore un métainge tensio-actif (s/polymère colloide protecteur, et ceci dans le but d'obtenir une bonne stabilisation des particules, puis à disperser (émulsion) sous agistation la dispersion ainsi obtenue dans de l'eau et à procéder ensuite à l'élimintion du solvant organique par évaporation sous vide, ce qui conduit à une suspension aqueuse de particules de polymère enrobèes de tensio-actif(s) et/ou de polymère colloide protecteur, les polycondensats à séquences Polymérhane/Polymère utilisées dans le cadre de l'invention, pulsqu'its compotent des fonctions indivisus partiellement ou totalement neutralisées apportant aux polycondensats une sonte d'autodispersabilité d'ans l'eau, enventant n'ethorie des seaud-clatex particultérement stables en l'absence de fout stabilisant hydrochilé, de late automantent n'ethorie des seaud-clatex particultériement stables en l'absence de fout stabilisant hydrochilé, de lates

actif ou de colloïde protecteur.

10

25

30

Il va de soi que la nature de l'agent neutralisant qu'il conviendra d'utiliser pour neutraliser le polycondensat Potyuréthane/Polyurée sere lonction de la nature des fonctions ionisables portées par ce demier.

Lorsque ledit polycondensat comporte une fonction anionisable telle que par exemple une fonction acide carboxylique ou sufficique, l'agent neutralisant peut être une base minérale telle que la soude, la polasse ou l'emmoniaque, ou une base organique telle qu'un aminoalecol choisi notamment parmit le 2-amino 2-métryl 1-propanol (AMP), la triéthanolamine, la triisopropanolamine (TIPA), la monoéthanolamine, la d'éthanolamine, la tri(2-hydroxy) 1-propylamine, le 2-amino 2-métryl 1,3-propanediol (AMPD), et le 2-amino 2-hydroxymétryl 1,3-propanediol ou bien une diamine telle que la lysine.

Lorsque le polycondensat comporte une fonction cationisable du type amine tertiaire, l'agent neutralisant peut être un acide minéral tel que l'acide chlorhydrique, ou un acide organique tel que l'acide lactique, l'acide glycolique ou l'acide mandélique. L'agent neutralisant peut être aussi un agent queternisant de la fonction amine tertiaire, comme par exemple les halogénures d'alkyles et en particulier le boture de méthyle ou le bromure d'éthyle.

La neutralisation peut être réalisée soit in-situ dans la solution du polycondensat Polyuréthane/Polyurée dans le solvant organique par addition de la quantité détermèné d'agent neutralisant, soit lors de la préparation de l'émulsion, l'agent neutralisant se trouvant alors dans la phase aqueuse de l'émulsion.

Le solvant organique utilisé doit être un solvant volatil ou un mélange de tels solvants présentant un point d'ébullition inférieur à celui de l'eau et être par ailleurs miscible ou partiellement miscible à l'eau. Un tel solvant organique est de préférence choisi parmi l'acétone, la méthyléthylcétone, le tétrahydrofuranne, l'acétate de méthyle, l'acétate d'éthyle, l'isopropanol et l'éthanol.

Après fobtention du polycondensat Polyuréthane/Polyurée greffé siliconé partiellement neutralisé dans le solvant organique, on procède alors à la préparation d'une émulsion en versant, sous agitation, à la solution organique obtenue, une quantifié appropriée d'eau contenant éventuellement un agent anti-mousse dont le rôle sera de faciliter févaporation ultérieure de la phase organique.

Comme indiqué précédemment, on peut, selon une variante du procédé, opérer la neutralisation des fonctions ionables du polycondensat lors de la iomation même de l'émulsion en versant une solution aqueuse contenant la quantité requise de l'agent neutralisant.

Lors de la formation de l'émulsion, l'agitation est de préférence réalisée à l'aide d'un disperseur cisaillant du type Moritz ou Ultra Turrax ou Raineri équipé de pâles défloculantes.

L'émulsion ainsi obtenue est particulièrement stable sans qu'il soit nécessaire d'employer un agent tensio-actif dans la mesure où les groupes ioniques du polycondensal Polyuréthane/Polyurée se placent à l'interface avec l'eau et protègent les gouttelettes de la coelescence par répulsion électrostatique.

Après formation de l'émulsion à une température comprise entre la température ambiante et 70° C environ, on procède alors à l'évaporation sous prossion réduite du solvant organique jusqu'à son élimination totale, ladite évaporation étant de préférence réalisée sous léger chauflage.

On obtent ainsi finalement un pseudo-latex, c'est-à-dire une dispersion aqueuse de particules du polycondensat Polyuréthane/Polyurée greffé siliconé filmogène, qui est exempte de tout tensio-actif ou de tout eutre stabilisant hydrophile, tout en étant très stabile.

La taille moyenne des particules constituant le pseudo-latex, ainsi que leur polydispersité, peuvent être réglées en faisant varier, lors de la préparation dudit pseudo-latex, les proportions respectives entre le polycondensat, le solvant organique et l'eau, ou en faisant varier le taux de neutralisation ou la nature de l'agent neutralisant.

Les pseudo-latex ainsi obtenus par le procédé de préparation décrit ci-dessus ainsi que ledit procédé constituent d'autres objets de l'invention.

Selon un mode particulier de réalisation des pseudo-latex utilisés dans le cadre de la présente invention, la taille moyenne des particules constituant ledit pseudo-latex est comprise entre 5 et 400 nanomètre, de préférence entre 10 et 250 nanomètres.

La polydispersité en taille desdites particules, mesurée par diffusion quasi-élastique de la lumière, est, quant à elle, généralement inférieure à 0,5, et de préférence inférieure à 0,3.

L'objet principal de l'invention consiste en l'utilisation des polycondensats séquencés à graffons siliconés ou leurs formes pseudo-latex tels que décrits précédemment dans et pour la fabrication de compositions cosmétiques ou dermatiologiques.

Les compostions cosmétiques ou dermatologiques selon l'invention peuvent donc se présenter sous forme de dispersion aqueuse et contenir les polymères de l'invention sous forme de pseudo-latex.

Ce type de composition est particulièrement adaptée aux polycondensats multiséquencés selon l'invention comportant dans leur chaîne des séquences polyuréthanes et/ou polyurées à groupements ionisables.

Les compositions cosmétiques ou dermatologiques de l'invention peuvent se présenter sous forme de solution du polycondensat greffé siliconé dans un solvant organique; sous forme d'é-multion-ou du deispersion dans feau d'une solution du polycondensat greffé siliconé dans un solvant organique ou bien sous forme de solution hydroorganique du polycondensat greffé siliconé

35

On utilisera de préférence des solvants organiques des polycondensals greffés siliconés de l'invention, cosmétiquement ou dermatologiquement acceptables comme ceux du type éther.

Suivant le type d'application choisi, on peut utiliser un solvant miscible à l'eau ou bien un mélange de solvants miscibles à l'eau dont l'un (servant de diluant) s'évapore avant l'eau de laçon à permettre au polymère d'être dissous dans un solvant en présence d'eau pendant toute la curée de séchage de la formulation appliquée sur la matière kératinique traitée.

Parmi les solvants miscibles à l'eau, on peut citer le diméthoxyéthane et un mélange de diméthoxyéthane/diéthoxyéthane,

On peut également choisir un solvant ou métange de solvants des polymères selon l'invention, non miscibles à l'eau tels que le diéthoxyéthane. Si la formulation envisagée nécessite pour l'application donnée la présence d'eau, la solution organique du polymère peut être dispersée, émulsionnée dans l'eau avec des agents stabilisants tels que des agents tensio-actifs, des agents gétifiants présents dans la phase aqueuse. Dans ce cas, l'un des solvants organiques utilisée pour dis soudre le polymère présente préférentiellement, un point d'ébullition supérieur à celui de l'eau. On peut utilisée notamment le diéthoxyéthane

Les compositions selon l'invention contiennent donc dans un support cosmétiquement acceptable les polymères tels que décrits ci-dessous, pour des applications aussi variées que cellos rencontrées par exemple dans le domaine du capillaire, du maquillage ou bien encore des soins de la peau, ou de tout autre domaine cosmétique dans lequel l'utilisation d'une substance filmogène est désirable ou recherchée, des propriétés tout à l'ait remarquables, en particulter au niveau de leurs propriétés filmogènes et de brillance, de leur aptitude à conserver ces propriétés des le temps face à l'action d'agents extérieurs (rémanence) et aussi de leur propriétés de douceur, de jubrilication et de résistance à l'action d'agents extérieurs (rémanence) et aussi de leur propriétés de douceur, de jubrilication et de résistance à l'abrasion.

Parmi les applications préférentiellement visées par la présente invention, et les différents effets bénéfiques obtenus dans ces dernières, on peut plus particulièrement mentionner :

- le domaine des produits capillaires (lavage, soin ou beauté des cheveux), où les compositions selon l'invention, en particulier sous forme d'aérosois, de mousse, de shampooings, d'après-shampooings, de iolions ou de gels coillants ou traitants, laques ou lotions de mise en forme ou de mise en plis ou encore de fixation, permettant d'apporter aux cheveux brillance, douceux, facilité de colfage (phénomène d'individualisation\* des cheveux au moment du dépôt de la composition), meilleur toucher, ainsi que la rémanence (c'est-à-dire le maintien durable, même sous l'action d'agents extérieurs) de ces propriétés.
- la domaine des produits de maquillage, en particulier pour le maquillage des ongles et des cits, où les compositions selon l'invention, sous forme de verins à ongle, or mascaras ou de eye-liners par exemple, permettent d'apporter, dans le cas du maquillage des cits, les melles avantages que ceux évoqués précédement pour le traitement des cheveux, et, dans le cas des verins à ongles (où les compositions peuvent être utilisées comme litmogène seul ou comme addirit l'invegène), brillance, meilleure mouitlabilité de l'ongle, rémanence du litme et de sa brillance aux lavages, meilleure résistance à l'abrasion (apport de gissant par lubrification des surfaces), meilleure rigidié.
- dans le domaine des produits de soin de la peau (crèmes, laits lotions, masques, sérums, produits solaires), où les compositions selon l'invention permettent plus particulièrement d'apporter brillance, meilleure mouillabilité et résistance aux lavages à l'éeu (produits solaires).

La proportion en polymère filmogène dans les compositions cosmétiques est généralement comprise entre 0,5 et i 50%, et de préférence entre 1 et 20% en poids total de la composition. Dans le cas des vernis à ongles, cette proportion est en général supérieure ou égale à 25 % en poids.

Les compositions peuvent en outre, et bien entendu, contenir divers adjuvants destinés à la rendre acceptable dans une application cosmétique particulière.

Les compositions selon l'invention peuvent contenir des filtres solaires UV-A ou UV-B ou à bande large et être utilisées ainsi comme produits anti-solaires.

Les compositions selon l'invention peuvent par ailleurs contenir des additifs cosmétiques conventionnels choisis parni les corps gras, des solvants organiques, des agents épaississants, des adoucissants, des agents anti-mousse, des agents hydratants, des humectants, des agents traitants (agents anti-chute, anti-peliculaire...), des antiperspirants, des agents alcanisants, des colorants, des pigments, des parfums, des conservateurs et des agents propulseurs lorsque les compositions se présentent sous forme aérosol.

Elles peuvent contenir en plus des silicones traditionnellement utilisées en cosmétique et/ou des polymères organiques anioniques, non-ioniques ou amphotères compatibles avec des poplyurémens es ou des polyurées. La présence des greffons siliconés dans la structure des polycondensats de l'invention permet d'obtenir une bonne compatibilité de ces polymères avec les silicones et les polymères organiques additifs, qui en général sont difficilement compatibles entre eux en l'absence des polymères de l'invention.

Plus précisément, comme corps gras, on peut utiliser une huite ou une cire ou leurs métanges, des acides gras, des alcools gras, des esters d'actios gras et les trigbyérides d'acides gras en C<sub>5</sub>·C<sub>18</sub>. de la vaseline, de la paraffine, de la lanoline, byérogénée ou acélyfé.

Parmi les huiles, on peut citer les huiles minérales, animales, végétales ou les huiles de synthèse et notamment huile de vaselin, de parafline, de ricin, de jojoba, de sésame, ainsi que les huiles et les gommes de silicones et les isoparaflines.

Parmi les cires animales, fossiles, végétales, minérales ou de synthèse, on peut notamment citer la cire d'abeille, de caroube, de Candellila, l'ozokérite, les cires microcristallines ainsi que les cires et les résines de silicone.

Parmi les agents épaississants, on peut citer :

- les celluloses modifiées telles que l'hydroxyéthylcellulose, la méthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose et la carboxyméthylcellulose. Parmi celles-ci, on peut citer notamment les gommes vendues sous la dénomination de 'Cellosize OP 44001H' par la Société Amercol.
- la gomme de caroube, la gomme de guar, la gomme de guar quaternisée vendue sous la dénomination de \*Jaguar
   C-13-S\*\* par la Société Meyhall, la gomme d'hydroxyproplguar, la gomme de xanthane,
- les acides polyacryliques réticulés tels que les "Carbopol" de la Société Goodrich,
  - les polymères poly(métha)crylates de glycéryle vendus sous les dénominations de "Hispagel" ou "Lubragel" par les Sociétés Hispano Química ou Guardian,
- 25 la polyvinylpyrrolidone,

15

- l'alcool polyvinylique,
- las polymères réticulés d'acrylamide et d'acrylate d'ammonium vendus sous les dénominations de "PAS 5161" ou "Bozepol C" par la Société Hoechst, les polymères réticulés d'acrylamide à d'acide 2-acrylamide 2-mèthypropane sullonique partiellement ou totalement neutralisés, vendus sous la dénomination de "Sepigel 305" par la Société Seppic, les polymères réticulés d'acrylamide et de chlorure de méthacryloyoxyéthyltriméthylammonium vendus sous la dénomination de "Sakare SC95" par la Société Alidie Colloid, ou encore,
- ss homopolymères réticulés de chlorure de méthacryloyoxyéthtriméthylammonium vendus sous la dénomination de 'Salcare SC95' par la Société Allied Colloïd.

Les exemples qui suivent servent à illustrer l'invention sans toutefois présenter un caractère limitatif.

# 40 EXEMPLES

Les synthèses conduisant aux polycondensats séquencés polyuréthanes et/ou polyurées greffés siliconés ont été réalisés à partir de l'oligomère polysikoxane à fonction diot terminale de formule générale :

telle que définie précédemment, vendu par la Société SHINETSU sous la dénomination X22176 DX ayant un poids moléculaire moyen d'environ 4.000 et un indice d'OH de 26,7.

# Exemple 1:

50

55

Dans cet exemple, on a préparé un polycondensat de structure théorique :

dans laquelle : R représente :

10

15 correspondant à la réaction entre ;

- 1 mole de X 22176 DX (oligomère polysiloxane),
- 2 moles de 1,4-butane diol (agent coupleur),
- 1mole de 4,4'-diphénylméthane diisocyanate (ci-après dénommé MDI).

Dans un réacteur cylindrique, pourvu d'une agitation centrale du type ancre, d'un thermomètre, d'un rétrigérant, d'une arrivée de vide et d'une arrivée de barbotage d'azote et sumonité d'une ampoule à introduction, on introduit, sous courant d'azote, une solution de 100 g'étolgomère X 22176 DX dans 120 g'e etretahydroturane (normé par la suite THF). On fait plusieurs dégazages vide/azote pour purger l'air à l'intérieur du réacteur. On agite à environ 250 tours/minutes. On introduit alors rapidement et sous courant d'azote, 17,9 g de MDI solide dans le milieu sous agitation à température ambiante.

On dissous totalement sous agitation et on chauffe à 65° C (ébullition du solvant) pendant 3 heures.

On ajoute alors rapidement (par l'ampoule à introduction) une solution de 4,82 g de 1,4-butanediol dans 50 g de THF. On laisse réagir sous agitation une heure à 65° C.

On ajoute alors 0,05 g de catalyseur (liquide) dibutylaurate d'étain pur et on laisse réagir à 65° C pendant huit heures. A ce stade, la réaction de couplage est terminée.

On ramène le millieu à température ambiante. La solution de synthèse est purifiée par précipitation dans un mélange éthanol/eau (70/30 en poids). On récupère le précipité et on sèche.

On obtient 105 g de polycondensat séquencé.

# Example 2:

Dans cet exemple, on a procédé à la réalisation d'une émulsion contenant le polymère préparé à l'exemple 1.

15 q dudit polymère sont dissous dans du diéthoxyéthane (point d'ébullition 125° C) de façon à réaliser une solution

15 g dudit polymère sont dissous dans du diéthoxyéthane (point d'ébultion 125° C) de laçon à réaliser une solution à 4% en pois de polymère. Cette solution est d'emulsionnée dans feau après stabilisation per un tensio-actif approprié pour constituer une émulsion finale à 2 % en poids de polymère.

Cettle émulsion peut être utilisée à l'application sur les cheveux après shampooing pour constituer une lotion de mise en forme de la coiffure.

# 45 Exemple 3:

50

Dans cet exemple, on a procédé à la préparation d'un polycondensat séquencé polyuréthane anionique à greffons siliconés de structure théorique

où R désigne :

correspondant à la réaction entre :

- 1 mole de X 22176 DX.
- 1 mole de 1,4 butane diol (agent coupleur).
  - 1 mole d'acide diméthylolpropionique (nommé par la suite DMPA; agent coupleur).
  - 3 moles de MC

5

10

15

20

On procède dans les mêmes conditions que celles de l'exemple 1 avec;

- 100 q de X 22176 DX.
  - 120 g de THF,
- 17,9 g de MDI.
- La réaction s'effectue à 65° C pendant 3 heures.

On introduit ensuite dans le milieu à 65° C sous agitation, une solution de mélange de coupleurs constituée par:

- 2.4 a de 1.4 butanadiol.
- 3.6 a de DMPA.
- 25 200 g de THF.

On laisse réagir pendant 1 heure à 65°C.

Pour les exemples qui suivent, on réalise deux synthèses du polymère identiques.

# 30 Exemple 4:

Dans cel exemple, on réalise une émulsion d'un polymère préparé dans l'exemple 3. Une des deux synthèses de l'exemple 3 est purifiée par précipitation de la solution de synthèse dans l'eau. On obtient ainsi 115 g de polymères dindice d'acide l<sub>x</sub> = 10 après séchage. 100 g du polymère obtenu sont dissous dans un métange 50/50 en poiris de d'imbtroxyéthane (point d'ébullition = 85° C) et de déthoxyéthane (point d'ébullition = 125° C) de tapon à constituer une solution à 25 % en polymère. On noutralise le polymère dissous par l'amino-2 méthyl-2 propanol (appelé par la suite AMP) à un taux de neutralisation de 70 % d'après l'indice dracie du polymère (soit 1.11 or d'AMP).

Cette solution est autdémulsionnée dans feau en procédant de la façon suivante. La solution organique est agitée vivement à l'aide d'un disperseur cisaillant du type Ultra Turrax, on ajoute les 1,11 grd AMP dissous dans 50 mil d'eau en procédant par ajouts successifs, et on dilue ensuite par ajout de 500 gréeu permutée, toujours en agitant fortenent à l'Ultra Turrax. On oblient ainsi une émulsion à 12 % d'extrait sec. On peut la concentrer à un extrait sec de 25 % à févaporateur rotatif.

En incorporant dans ladite émulsion, des actits non-ioniques hydrosolubles pour le soin de l'ongle, on obtient une formulation constituant une base de soin des ongles apportant un film protecteur.

De la même façon, cette émulsion, diluée par l'eau pour avoir un extrait sec final de 5 % en polymère, constitue un formule de mise en forme appliquée sur cheveux mouillés et séchés au sèche-cheveux (après application de l'émulsion).

### Exemple 5:

45

Dans cet exemple, on réalise un pseudo-latex à partir du polymère obtenu dans la deuxième synthèse de l'exemple 3.

On introduit dans un bécher 450 g de la solution de synthèse (à une concentration de 24 % en polymère, l'indice d'acide du polymère la ± 10). On agite fortement cette solution par un agitateur dispersant du type Ultra Turrax. On introduit petit à petit une solution constituée par 0,85 g d'AMP dans 50 ml d'eau permutée (pour neutralisation à 50 % du polymère).

On d'illue l'émulsion, toujours sous vive agitation à l'Ultra Turrax en ajoutant progressivement 900 g d'eau permutée. L'émulsion ainsi obtenue est concentrée à l'évaporateur rotail pour éliminer le solvant organique (THF) et une partie de l'eau. On obtient ainsi un pseudo-latex stable (350 g) d'extrait sec 37 % présentant les caractéristiques suivantes :

- . tailles moyennes des particules 180 nm.
- polydispersité en taille < 0.1</li>

Ces lailles de particules étant mesurées par diffusion quasi-élastique de lumière sur un COULTER N4 SD de la Société COUTRONIX.

# 10 Exemple 6:

15

20

25

30

Dans cet exemple, on a préparé un polycondensat de structure théorique ;

$$\begin{bmatrix} (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-C-NNI-R-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2})_{+}-N-(Gi_{2})_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2})_{+}-N-(Gi_{2})_{+}-N-(Gi_{2})_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-C-NNI-R-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2})_{+}-N-(Gi_{2})_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-C-NNI-R-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2})_{+}-N-(Gi_{2})_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNI-R-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{+} & (O-(Gi_{2}-1)_{+}-O-G-NNR-NNI-C-1)_{+} \\ (O-2-O-C-NNR-NNI-C-1)_{$$

où R désigne :

correspondant à la réaction entre :

- 1 mole de X 22176 DX.
- 1 mole de 1,4 butane diol (agent coupleur),
- 1 mole de N-méthyldiéthanolamine (nommé par la suite MER; agent coupleur),
  - 3 moles de MDI,

On procède dans les mêmes conditions que celles de l'exemple 1 avec:

- 100 g d'oligomère X 22176 DX.
  - 120 g de THF.
  - 17,9 g de MDI.

La réaction s'effectue à 65° C pendant 3 heures.

- On introduit alors dans le milieu à 65° C sous agitation une solution de mélange de coupleurs constituée par,
  - 2,145 g de 1,4 butanediol
  - . 2,84 g de N-méthyldiéthanolamine (MEA)
  - . 200 g de THF

On laisse réagir une heure à 65° C.

La suite étant identique au procédé de l'exemple 1 (pour le couplage).

On réalise deux synthèses de ce polymère.

# 55 Exemple 7:

50

Dans cet exemple, on réalise un pseudo-latex à partir de la première synthèse de l'exemple 6. On introduit dans un bécher 455 g de la solution de synthèse précédente à 27 % en polymère (soit 123 g du

#### EP 0 751 162 A1

polymère). On agite vivement cette solution à l'Utra Turrax. On introduit petit à petit, dans le milieu sous agitation, une solution constituée par.

- . 11.6 a d'HCI 2M
- 50 ml d'eau permutée (pour neutraliser le polymère à 100 % d'après son taux d'amine).

On ajoute ensuite, toujours sous vive agitation 500 g d'eau permutée.

On concentre alors l'émulsion obtenue à l'évaporateur rotatif pour éliminer totalement le solvant organique de synthèse (THF) et pour concentrer en eau.

On obtient ainsi un pseudo-latex d'extrait sec final 27 % et présentant les caractéristiques suivantes,

- taille movenne des particules : 100 nm.
- . polydispersité en taille : 0,14

### 15 Exemple B:

10

Dans cet exemple, on réalise une émulsion à partir de la deuxième synthèse de l'exemple 6.

On purifie le polymère par précipitation dans l'eau et on sèche.

On prend 100 g du polymère, on les dissout à une concentration de 25 % dans un mélange de diméthoxyéthane/ diéthoxyéthane (50/50 en poids).

On agite la solution obtenue à l'Ultra Turrax.

On introduit petit à petit une solution constituée de :

- . 11,6 g d'HCl 2M
- 50 ml d'eau permutée.

puis on la dilue progressivement par 500 g d'eau permutée de façon à obtenir une émulsion stable d'extrait sec 12 %.

"Lorsque l'émulsion obtenue est diluée à 5 % par l'eau, on obtient une formulation de lotion de mise en forme pour cheveux.

# Exemple 9:

30

On donne ici un exemple de formulation pour vernis à ongles.

- 35 Pseudo-latex de l'exemple 5 25 g en matière active
  - Epaississant associatif uréthane non ionique vendu sous la dénomination de "SER AD FX 1100" par la Société
  - Servo 0,3 g
  - Pigments 1g - Eau qsp 100 g
    - Le vernis à ongles obtenu est très résistant à l'eau : le film est intact après 1 heure sous agitation dans l'eau.

Le film obtenu adhère correctement à la kératine de l'ongle sans s'écailler. Il n'est pas collant et résiste aux rayures. Le vemis obtenu selon l'invention s'applique facilement sur l'ongle et présente en outre une très bonne brillance, ainsi qu'une tenue satisfaisante.

# Exemple 10:

Cet exemple illustre une formulation pour mascaras,

### 50 Phase A:

- stéarate de triéthanolamine 11,8 g
  - cire d'abeille 5 g
  - cire de carnauba 3 g
- 55 paratfine 1 o

#### FP 0 751 162 A1

# Phase B.

- oxyde de fer noir 5 g

# 5 Phase C.

- gcmme arabique 2
- hydroxyéthylcellulose vendue sous la dénominationde "Cellosize QP" par la Société Amerchol 1,2 g

# 10 Phase D.

- pseudo-latex de l'exemple 5 5 g de matière active
- conservateur qs
- eau gsp 100 g

• eau qsp 100

Ce mascara est obtenu en portant les ingrédients de la Phase A à 85° C, à laquelle on ajoute la Phase B et l'on agite à l'aide d'une turbine.

On porte ensuite l'eau de préparation à ébullition, on ajoute les conservateurs, puis à 85° C les ingrédients de la Phase C.

20 On ajoute alors la phase aqueuse obtenue (85° C) à la Phase A (85° C) sous agitation à l'aide d'une turbine (émulsification) puis on ajoute enfin, à 30° C, le pseudo-latex de la Phase D et agite à l'aide d'une pâle.

# Exemple 11:

Cet exemple illustre une autre composition pour mascaras. On prépare ce mascara selon le même mode opératoire que celui donné à l'exemple 10, mais avec les constituants suivants:

# Phase A:

- stéarate de glycérol
   3 g
  - mélange d'esters d'acide laurique et de sorbitol et d'acide laurique et de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène, vendu sous la dénomination "Tween 20" par la Société ICI 3,7 g
- 35 monoesters d'acide stéarique et de sorbitane vendu sous la dénomination de \*Span 60\* par la Société ICI
   5,6
   9
  - cire d'abeille 6 g
  - cire de carnauba 1,8 g
    - paratfine 7.8 g

# Phase B:

- Oxyde de fer noir 4,5 g

#### Phase C.

Hydroxyéthylcellulose vendue sous la dénominationde "Cellosize QP" par la Société Amerchol
 1,5 g

# Phase D.

- pseudo-latex de l'exemple 7 20 g
- conservateurs qs
- eau gsp 100 g

# Exemple 12:

On donne ici divers exemples de formulations capillaires.

#### Shampooing:

- Pseudo-latex de l'exemple 5 5 q de matière active
- Lauryl êther sulfate de sodium 15 q
  - Coccylbétaine en solution aqueuse à 32 % vendu sous le nom \*Chimexane HC\* par la Société CHIMEX a de matière active
- Parfums, conservateurs, qs
  - Eau déminéralisée qsp 100 g

# Shampooing:

15

25

35

- pseudo-latex de l'exemple 7
   5 g de matière active
  - lauryléther sulfate de sodium 15 g
  - cocoylbétaîne en solution aqueuse de 32 %
     3 g de matière active

100 g

- parfums, conservateurs, qs
- eau déminéralisée qsp 100 q

# 30 Lotion de mise en forme :

- pseudo-latex de l'exemple 5 5 g de matière active
- parfums, colorants, conservateurs os
- eau déminéralisée gsp

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

.. --

# Lotion de mise en forme :

- pseudo-latex de l'exemple 7 5 g de matière active
- parfums, colorants, conservateurs qs
  - eau déminéralisée qsp 100 q

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

# Spray de coiffage :

On prépare un spray de coilfage en flacon pompe en conditionnant, dans un récipient approprié, la composition suivante :

- pseudo-latex de l'exemple 5
   3 q de matière active
- parfums, colorants, conservateurs qs

eau déminéralisée qsp 100 g

Le récipient, une lois rempli, est ensuite équipé d'une pompe de pulvérisation.

Cette composition donne une bonne tenue de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

# Spray de coiffage :

5

25

30

35

45

60

On prépare un spray de coiffage en mélangeant :

- pseudo-latex de l'exemple 7
   3 q de matière active
  - parlums, colorants, conservateurs qs
  - eau déminéralisées qsp 100 g

La lotion obtenue étant ensuite conditionnée dans un pulvérisateur rechargeable en air comprimé. Cette composition donne une bonne tenue de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

# 20 Revendications

- Utilisation dans et pour la tabrication d'une composition cosmétique ou dermatologique d'un polycondensat séquencé polyuréthane et/ou polyurée comportant une chaîne constituée par la répétition d'au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée -{-th-}; comportant un gréfion polysiloxane.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée par le fait qu'il est multiséquensé et que la chaine est également constituée par la répétition d'une séquence de polyuréhane el/ou polyurée -[-N-]- comportant des groupes non-ioniques et/ou des groupes ioniques et/ou drus séquence de poptyréfhane et/ou polyurée -[-G-]-comportant des oligomères de polymères organiques et/ou d'une séquence polysiloxane -[-L-]-.
- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 et 2, caractérisée par le fait que la séquence -{-M-}- de polyuréthane et/ou de polyurée greffée par un polysiloxane répond à la formule générale suivante :

$$-(-x_1 - x_2 - x_1 - x_2 - x_2 - x_1 - x_2 - x$$

dans laquelle :

 $\mathbf{X_1}$  représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH- ; D représente un segment



- Z est un radical trivalent hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroalomes;
- Q est un segment polysiloxanique;
- R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique.
- Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que ledit segment D répond à la formule générale (l') suivante :



dans laquelle les radicaux R1, identiques ou différents, sont choisis parmi d'une part les radicaux hydrocarbonés, hydrohalogénocarbonés ou perhalogénés monovalents en C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>, exempts ou substantiellement exempts d'insaturations éthyléniques et d'autre part les radicaux aromatiques; m est un nombre entier tel que le pois moléculaire moyen mesuré en sommet de pis G.P.C. du segment polysiloxane soit comoris entre 300 et 50 000

- 5. Utilisation selon la revendication 3 ou 4, caractérisé par le flat que les radicaux Fl sont choisis parmi les radicaux allyles, en particulier les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle et octadécyle, les radicaux cyclosikyles, en particulier le radicat cyclohexyle, les radicaux aryles, notamment phényle et naphyle, les radicaux arylelkyles, notamment benzyle et phényléthyle, ainsi que les radicaux tolyle et xylyle.
- 20 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 3 à 5, caractérisée par le fait que le radical trivalent Z est choisi parmi les radicaux

où a représente un nombre entier allant de 1 à 10.

 Utilisation selon l'une quelconque des revendications 2 à 6, caractérisée par le fait que la chaîne comporte la répétition de séquences polysitoxanes -{-L-} répondant à la formule générale (II) suivante :

dans laquelle :

5

10

15

25

35

40

45

50

P est un segment polysiloxane.

X2 représente, séparement ou conjointement -O- ou -NH-,

R a la même signification indiquée dans la revendication 5.

3. Utilisation selon la revendication 7, caractérisée par le fait que le segment polysiloxane P a pour formule générale :

dans laquelle :

Y est un radical divalent hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes;

R<sup>2</sup> a les mêmes significations que R<sup>1</sup> indiquées dans les revendications 4 et 5 :

z est un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C. du segment polysitoxane soit compris entre 300 et 50.000.

9. Utilisation selon la revendication 8, caractérisée par le fait que le polysitoxane P répond à la formule suivante ;

dans laquelle b représente un nombre entier allant de 1 à 10 et z est un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C. du segment polysitoxane soit compris entre 300 et 50.000.

10. Utilisation seton l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait que la chaîne est constituée par la répétition d'une séquence -[-N-]- de polyuréthane et/ou de polyurée répondant à la formule (III) générale suivante:

dans laquelle :

5

10

15

20

30

50

X<sub>3</sub> représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-; R a la même signification indiquée dans la revendication 5; x est un nombre entier allant de 1 à 10:

les radicaux B, identiques ou différents, sont des radicaux divalents hydrocarbonés non-ioniques ou porteurs d'une charge ionique, positive ou négative.

- 11. Utilisation selon l'une des revendications 10, caractérisée en ce que tedit radical B est porteur de groupement(s) présentant une ou des fonctions() carbox/giuge(s) aloru une des fonctions (carboxy-igues et/ou sulfoniques étant neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique.
- 12. Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce Que le radical B répond à la formule (IV):

dans taquelle R3 représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>. A une fonction acide carboxylique (-COOH) ou acide sulfonique (-SO<sub>2</sub>H) ou un sel desdites fonctions acides, et p et q, qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et 5.

13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que le radical B répond à la formule (IV):

dans laquelle A a la signification ci-dessus.

14. Utilisation selon la revendication 10, caractérisé en ce que ledit radical B est porteur de groupements amines

terliaires, lesdites amines tertiaires étant, partiellement ou totalement, soit neutralisées par une base minérale ou organique, soit quatemisées, soit bétainisées.

15. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce que le radical B répond à la formule (V) suivante :

dans laquelle R<sup>4</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, et r et s deux nombres entiers, identiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10.

16. Utilisation selon la revendication 15, caractérisée en ce que, sous forme neutralisée, quaternisée ou bétaînisée, le radical B répond à la formule (V') suivante ;

formule dans laquelle Pf a la signification ci-dessus, et P5 représente soit l'hydrogène (neutralisation) soit un radicat alkyle, lindaire ou ramillé, en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> ou un cycle aromatique (quaternisation), soit un radical alkyle, lindaire ou ramillé en C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> porteur d'un groupe carboxylate ou sulfonate (bétainisation).

- 17. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée par le fait que ledit radical 8 est porteur de groupes non-ioniques choisis parmi les motifs apportés par les α, ω-diols; les α, ω-diamines et les alcoolamines aliphatiques, cycloatiphatiques ou aromatiques.
- 18. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 10 à 18, caractérisé par le fait qu'il comprend des séquences -{N-}- dans lesquelles figurent un segment B non-ionique et des séquences -{N-}- dans lesquelles figurent un segment B cationique ou anoinique.
- 19. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisée par le fait que la chaîne est constituée par la répétition d'une séquence 4-6-) polyurée et/cu polyurée comportant des cligomères de polymère organique répondant à la formule suivante:



dans laquelle :

10

15

20

35

50

X<sup>4</sup> représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-; R a la même signification indiquée dans la revendication 5 :

E est un oligomère d'un polymère organique choisi parmi les polyéthers, les polyesters, les polyester-amides, les polyamides, de poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C., compris entre 300 et 70,000 et pouvant contenir des greffons sur la chaîne ou des segments dans la chaîne, porteurs d'une charge ionique, positive ou négative.

 Utilisation selon l'une quelconque des revendications 3 à 19, caractérisée en ce que le radical R est choisi parmi les radicaux de formules suivantes;







ou

ou

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

ou

dans lesquelles g est un nombre entier compris entre 0 et 3, et h un nombre entier compris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

- 21. Utilisation dans et pour la fabrication d'une composition cosmétique ou dermatologique d'un pseudo-latex susceptible d'être obtenu par un procédé de préparation consistent à utiliser un polycondensat multiséquencé du la chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence (-M-); et d'au moins une séquence de polyuréhane révou polyuréh (-M-) étou (-G-) comportant des groupes cationisables ou anionisables, tel que défini dans l'une quelconque des revendications 2 à 20, à neutraliser, partiellement ou totalement, les groupes cationisables ou anionisables dans un solvant organique votatif ou un métange de solvants présentant un point d'ébullitoin-inférieur à celui de l'eau, el miscibles ou partiellement miscibles à l'eau ; puis à disperser la solution ainsi obtenue dans une solution acueus.
- Utilisation selon la revendication 21, caractérisée en ce que le taux de neutratisation varie de 10 à 100 % et de préférence de 20 à 100 %.
- 23. Composition cosmétique ou dermatologique caractérisée par le fait qu'elle contient dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins un polycondensat séquencé défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 20.
- 24. Composition selon la revendication 26., caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de dispersion aqueuse contenant un pseudo-latex tel que défini dans l'une quelconque des revendications 21 et 22.
  - 25. Composition selon la revendication 23, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de solution du polycondensat séquencé polyuréhane el/ou polyurée à greffons siliconés dans un solvant organique; sous forme d'é-émulsion- ou de dispersion dans l'eau d'une solution dudit polycondensat dans un solvant organique; ou bien sous forme de solution hydroorganique dudit polycondensat.
  - 26. Composition selon l'une quelquonque des revendications 23 à 25, caractérisée par le fait qu'elle contient de 0,5 à 50% en poids de polycondensat séquencé polyuréthane et/ou polyurée à greffons siliconés ou de pseudo-latex tel que défini dans la revendication 24 par rapport au poids total de la composition.
- 27. Composition selon l'une quelquonque des revendications 23 à 27, caractérisée par le fait qu'elle contient des additits choisis parmi les corps gras, des solvants organiques, des agents épaississants, des adoucissants et agents anti-mousse, des agents hydratants, des antiperspirants, des agents anti-mousse, des agents hydratants, des antiperspirants, des agents anti-mousse, des agents artisments.

alcanisants, des colorants, des pigments, des parfums, des conservateurs, des agents propulseurs, des silicones et/ou des polymères organiques anioniques, non-ioniques ou amphotères compatibles avec des polyuréthanes ou des polyurées, des filtres solaires UVA-et/ou UV-B.

- 5 28. Produit pour le lavage et/ou le soin et/ou le traitement des cheveux, caractérisé par le fait qu'il est constitué par une composition selon l'une quelconque des revendications 23 à 27.
  - Produit pour le maquillage, caractérisée par le fait qu'il est constitué par une composition selon l'une quelconque des revendications 23 à 27.
  - Produit pour le soin de la peau, caractérisée par le fait qu'il est constitué par une composition selon l'une quelconque des revendications 23 à 27.
- 31. Utilisation d'un polycondensat selon l'une quelconque des revendications 1 à 20 comme agent filmogène ou comme additif d'agent filmogène dans une composition cosmétique ou dermatologique.
  - Utilisation d'un pseudo-latex selon l'une quelconque des revendications 21 et 22 comme agent filmogène ou comme additif d'agent filmogène dans une composition cosmétique ou dermatologique.
- 20 33, Procédé de traitement cosmétique des matières kératiniques, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur ces dernières, une composition selon l'une quelconque des revendications 23 à 27.
- Polycondensat multiséquencé polyuréthane et/ou polyurée à gretfons polysioxanes, caractérisé par le feit que la chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée 4-M-): comportant ur gretfon polysioxane et également :

(ii) par la répétition d'une séquence de polyuréthane et/ou polyurée -{-N-}-répondant à la formule (III) générale sulvante :

$$-\{-\underbrace{x}, -B - x, -\underbrace{c}, -NH - R - NH - \underbrace{c}, x\} - (III)$$

dans laquelle:

10

30

35

40

45

50

X<sub>2</sub> représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH- :

R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique;

x est un nombre entier allant de 1 à 10 ;

les radicaux B, identiques ou différents, sont des radicaux divalents hydrocarbonés porteurs de groupes nonioniques choisis parmi les motifs appontés par les o, « dolos; les o, « diamines et les alcoolamines aliphatiques, cyclealiphatiques ou arcmatiques; porteurs de groupes anioniques présentant une ou desfonction(s) carboxyliques (s) et/ou une des fonctions sulfoniques, lesdites fonctions carboxyliques et/ou sulfoniques étant neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique ou bien porteurs de groupements amines tertiaires, lesdites amines tertiaires étant, partiellement ou totalement, soit neutralisées par une base minérale ou organique, soit quatemisées, soit bétainisées; et/ou

- (ii) par la répétition d'une séquence de polyuréthane et/ou polyurée -{-G-}- comportant des oligomères de polymères organiques ; et/ou
- (iii) par la répétition d'une séquence polysiloxane -[-]-.
- 35. Polycondensat seion la revendication 34, caractérisé par le fait que la chaîne comporte la répétition de séquences polysitoxanes -{-L-}- répondant à la formule générale (II) suivante :

dans laquelle :

5

10

15

20

25

35

45

55

P est un segment polysiloxane.

X2 représente, séparement ou conjointement -O- ou -NH-.

- R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique.
- 36. Polycondensat selon la revendication 35, caractérisé par le fait que le segment polysiloxane P a pour formule cénérale :

dans laquelle :

- Y est un radical divalent hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes :
- R<sup>2</sup> a les mêmes significations que R<sup>1</sup> indiquées dans les revendications 6 et 7 ;
- z est un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C. du segment polysitoxane soit compris entre 300 et 50,000.
- 37. Polycondensat selon la revendication 36, caractérisé par le fait que le polysitoxane P répond à la formule suivante :

dans laquelle b représente un nombre entier allant de 1 à 10 et z est un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C. du segment polysitoxane soit compris entre 300 et 50.000.

38. Polycondensat selon la revendication 34, caractérisé en ce que le radical B répond à la formule (IV) :

dans laquelle R<sup>3</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramillé, en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>. A une fonction acide carboxylique (-COOH) ou acide sulfonique (-SO3H) ou un sel desdites fonctions acides, et p et q, qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et 5.

39. Polycondensat selon la revendication 38, caractérisé en ce que le radical B répond à la formule (IV') :

dans laquelle A a la signification ci-dessus.

5

15

20

25

45 .

50

55

40. Polycondensat, selon la revendication 34, caractérisé en ce que le radical B répond à la formule (V) suivante :

$$-(-CH_2-)\frac{1}{x}\int_{0}^{N} (-CH_2-)\frac{1}{x}$$
 (V)

dans laquelle R<sup>4</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C1-C4, et r et s deux nombres entiers, identiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10.

 Polycondensat selon la revendication 34, caractérisé en ce que, sous forme neutralisée, quaternisée ou bétaînisée. le radical B répond à la formule (V¹) suivante;

formule dans laquelle  $\mathbb{R}^4$  a la signification ci-dessus, et  $\mathbb{R}^5$  représente soit l'hydrogène (neutralisation) soit un radical alkyle, linétaire ou tranifié, en  $\mathbb{C}_1 \cdot \mathbb{C}_{10}$  ou un cycle aromatique (quaternisation), soit un radical alkyle, linétaire ou ramifié en  $\mathbb{C}_1 \cdot \mathbb{C}_{10}$  porteur d'un groupe carbovylate ou sulfonate (bétainsation).

- 42. Polycondensat selon l'une quelconque des revendications 34 à 41, caractérisé par le fait qu'il comprend des séquences -[-N-]- dans lesquelles figurent un segment B non-ionique et des séquences -[-N-]- dans lesquelles figurent un segment B cationique ou anionique.
- 43. Polycondensat selon l'une quelconque des revendications 34 à 42, caracténsé par le fait que la châtne est constituée par la répétition d'une séquence 4-G-1- polyuréthane et/ou polyurée comportant des oligomères de polymère organique répondant à la formule suivante :

dans laquelle :

X4 représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH- ;

R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique.

E est un oligomère d'un polymère organique choisi parmi les polyéthers, les polyesters, les polyester-amides, les polyamides, de poids moléculaire moyen mesuré en sommet de pic G.P.C., compris entre 300 et 70,000 et pouvant contenir des greflons sur la chaîne ou des segments dans la chaîne, porteurs d'une charge ionique, positive ou négative.

44. Polycondensat selon l'une quelconque des revendications 34 à 43, caractérisé en ce que le radical R est choisi parmi les radicaux de formules suivantes:







ou

15 QU

10

20

25

45

50

55

ou

dans lesquelles g est un nombre entier compris entre 0 et 3, et h un nombre entier compris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

- 39 45. Procédé de préparation d'un pseudo-latex caractérisé par le fait que l'on utilise un polycondensat multiséquence dont la chaîne est constituée par la répétion d'au moins une séquence de polyuréthane et/ou polyurée -{-N-} et/ou-}-, comportant des groupes cationisables ou anionisables, let que défini dans l'une quelconque des revendications 34 à 44, que l'on neutralise, partiellement ou totalement, les groupes cationisables ou anionisables dans un solvant organique volstail ou un métange de solvants présentant un point d'ébutilition inférieur à celui de l'eau, et miscibles ou partiellement miscibles à l'eau; puis que l'on disperse la solution ainsi obtenue dans une solution aqueueus.
  - 46. Procédé selon la revendication 45, caractérisé en ce que le taux de neutralisation varie de 10 à 100 % et de préférence de 20 à 100 %.
  - 47. Pseudo-latex susceptible d'être obtenu par le procédé de la revendication 45 ou 46.



Office européen

# RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

umero de la demando 96 40 114:

stėg orie	Citation du document avec des parties pe	indication, en cas de besoin, riventes	Revendiration	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (IBACLE)
(	* revendications 1-	ISSO CORP) 10 Août 19 -5 * - page 7, ligne 7 *	88 34	C08G18/61 A61K7/48 A61K7/06
١	FR-A-2 645 156 (TO: Octobre 1990 * revendications 1- * page 5, ligne 24	4 *	34	
١	;UKIMA COLOUR & CHI 1989 * revendications 1-	NICHISEIKA COLOR CHE M MFG (JP)) 26 Juill -3 * - page 5, ligne 48 *	et	
Α,0	EP-A-0 636 361 (ORI * revendications 1		1	
				DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int.CL6
				COBG A61K
		••		
			-	
	L			
	estat rapport a été établi pour to			
Lies de la reclerche		Date d'activement de la recherche		Exminstru
	LA HAYE	3 Octobre 199		Puymbroeck, M
X:par Y:par swi	CATEGORIE DES DOCUMENTS tictlièrement pertinent à lui seuf tictlièrement pertinent en combinaiss re toquaent de la même catégorie ibre plan technologique utgation non-terite	E : document date de dé du avec un D : cité dans	principe à la base de l'i de brevet antérieur, mai pôt ou après cette date la demande l'autres raisons	invention is poblié à ta